PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-267546

(43)Date of publication of application: 01.11.1990

(51)Int.CI.

G03C 5/29

G03C 5/31

(21)Application number: 01-090064

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

10.04.1989 (72)Invent

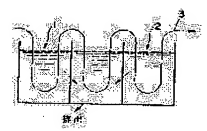
(72)Inventor: NAKAMURA TAKASHI

(54) METHOD FOR PROCESSING SILVER HALIDE PHOTOSENSITIVE MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To allow the processing to obviate the generation of a degradation in sensitivity and fogging by respectively filling required 1st and 2nd development replenishers into developing tanks of front and rear stages and increasing the pH of the developer in the tank of the rear stage.

CONSTITUTION: An exposed silver halide photosensitive material 3 is developed by the developer contg. developing agents in the 1st to 3rd developing tanks, etc. The 1st development replenisher essentially consisting of the developing agent is replenished in the 1st tank of the front stage and the 2nd development replenisher essentially consisting of an alkaline agent is replenished into the 3rd tank of the rear stage. The developer of the 1st tank and the 2nd tank are allowed to flow over into the 2nd tank and are discharged therefrom. The pH of the developer in the developing tank of the rear stage is made higher than the pH of the developer in the developing tank of the front stage by this replenishment. The degradation in the sensitivity is thus effectively prevented and the development processing to obviate the generation of the development fogging is executed.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)

即特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-267546

®Int.Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

四公開 平成2年(1990)11月1日

G 03 C 5/29 5/31

8910-2H 8910-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全15頁)

60発明の名称

ハロゲン化銀感光材料の処理方法

②特 顧 平1-90064

❷出 顧 平1(1989)4月10日

69発 明 者 中 村

女 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会

社内

の出 顋 人 富士写真フィルム株式

神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

四代 理 人 弁理士 中村 稔 外8名

剪 超 書

1. 発明の名称 ハロゲン化銀感光材料の処理 方法

2.特許請求の範囲

露光茶のハロゲン化銀度光材料を複数槽からなる現像槽において現像主義を含有する現像液で現像するにあたり、該現像槽の前段の槽に現像主義を主とする第1項像補充液を補充し、後段の槽にアルカリ剤を主とする第2項像補充液を補充して後段の槽内の現像液の川を前段の槽内の現像液の川よりも高めて現像することを特徴とするパロゲン化銀度光材料の処理方法。

3.発明の牂細な説明

〔監察上の利用分野〕

本発明は、風白フィルム、風白ペーパー、カラーフィルム、カラーペーパーなどのハロゲン化級 感光材料を現像処理する方法、特に感度低下がな く、現像カブリを抑制することができる現像方法 に関するものである。

〔促来の技術〕

現像被を収容した現像槽でハロゲン化銀感光材料を照白現像または発色現像する際、現像特性の均一化を図るために、ハロゲン化銀感光材料の処理量に応じて新鮮な現像被を補充し、疲労した現像被をオーパーフロー等により現像槽から排出している。これは、ハロゲン化銀感光材料の現像が多くなるにつれて、ハロゲン化銀感光材料の運動が多くなるにつれて、現像被中のハロゲンイオから渡底が高くなって、該ハロゲンイオンが現像の現像活性を低下させるからである。従って、該ハロゲンが現像の現像活性を低下である。従うって、初の現像活性を低下して感度の低下を招かかわらず、現像活性が低下して感度の低下を招

(2)

来し、現像カプリを起こすので、鉄現像液を廃棄 しているのが現状である。

一方、通常の現像処理は1つの槽で行われているのが現状であり、現像の効率を向上させるために複数槽からなる現像槽(多段現像槽)を使用することが試みられている。この場合、感光材料が導入される最初の槽(前段の槽)に新鮮な現像を補充し、オーバーフロー液を順次つぎの槽に導入する方法が好ましいと考えられるが、この方法だと処理につれて現像処理された感光材料の感度が低下するという問題がある。

[発明が解決しようとする課題]

使って、本発明は、感度の低下や現像カブリを 生じることがない現像処理方法を提供することを 目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明は、ハロゲン化線感光材料を現像処理するにあたり、補充する現像液を2つにわけ、複数の環像槽の後段の槽にアルカリ剤を主とする現像液を補充して液のHを上昇させると、癌度の低下

像補充液を補充し、最終構またはこれに近接する 棺に第2項像補充液を補充して後及の棺内の現像 被の叫が前及の棺内の現像液の附よりも0.5以上、 好ましくは1.0以上高くなるようにする。この際、 最終現象槽の即を12.5~14に維持するのがよい。

や現像カブリ現象を防止でき、上配原理を効率よ く解決できるとの知見に基づいてなされたのであ ス

すなわち、本発明は、鑑売済のハロゲン化級感 光材料を複数槽からなる現像槽において現像主薬 を含有する現像液で現像するにあたり、該理像槽 の前段の槽に現像主薬を主とする第1項像補完故 を補充し、後段の槽にアルカリ剤を主とする第2 現像補充放を補充して後段の槽内の現像液の川を 前段の槽内の現像液の川よりも高めて現像するこ とを特徴とするハロゲン化級感光材料の処理方法 を提供する。

本発明で使用する現像液としては、黒白現像液、 発色現像液(反転カラーに用いられる現像液も含む)があげられる。

本処明では複数権からなる現象権、つまり2様 以上、好ましくは3権以上、特に好ましくは3~ 5権の上方解放型の権からなる現象権に、通常の 現象液(母放)を沸たした後、処理される感光材 料が最初に導入される権である第1権目に第1項

量の1/2以下とするのがよい。

一方、第1現像補充波には主として現像主案を 会有させる。ここで、現像主薬としては、使用す る現像彼の母液に添加する現像主薬の全量、また は1/1.5以上の量を添加する。具体的には、現 歴主書を□1~3%、好ましくは□3~2%合有 させるのがよい。尚、第2項像禮充液に現像主義 を合有させる場合、第1現像補充液中の現像主薬 /第2項像補充液中の現像主薬(重量比)が 2/1~1000/1、好ましくは5/1~50/1 とするのがよい。さらに、第1現像権充被に保証 財を0.0 m~2%、好ましくは0.1~1%含有さ せるのがよい。また、後述のキレート剤、好まし くはホスホン酸類、特に好ましくはエチレンジア ミンーN、N、N.N-チトラメチレンホスホン 酸又は塩を0.2~10g/4、好ましくは0.5~ 3g/1合有させるのがよい。さらに、第1項像 推充後には、前記キレート剤を合有させ、第2項 歯補充液にはキレート剤を含有させないのが好ま しい。第1項像補充波のpHは現像液の母液と同じ に開製する。第1項像補充液には、前配添加物以 外に後述の現像液に通常添加することができる種 々の添加剤を添加合有させることができる。

本発明では、第1項像補充液を第1欄に添加 (補充) する。 抜補充量は、処理される底光材料 に付着して第2種に持ち出される量の1~6倍と するのがよく、また第2槽にオーパーフローされ る量と処理される感光材料に付着して第2槽に持 ち出される量の合計量となる量とされる。ちなみ に、第2槽にオーパーフローされる畳を処理され る感光材料に付着して第2槽に持ち出される量の 0.05~4倍、好ましくは0.1~2倍とするのが よい。第2項像補充液は、複数からなる現像槽の 最終槽または抜槽に近接する槽に補充する。特に 好ましくは最終槽に補充するのがよい。第2現像 補充液の補充量は、処理される感光材料に付着し て槽の外に持ち出される量の0.1~2倍とするの かよい。

本発明では、向流方式でオーバーフロー液を次

(第1 槽と第3 槽のオーバーフロー を第2槽へ)

(3) 4 槽構成:第1 槽に第1 現像補充液補充 第4槽に第2項像補充液補充 第4槽のオーパーフロー液排出

(4)4槽操成:第1槽に第1項像補充被補充 第3 槽に第2 現像補充液補充 第4槽のオーパーフロー液排出

534 糟構成:第1 糟に第1 現像補充液補充 第4 槽に第2 現像補充液補充 . 第3槽のオーバーフロー被排出 (第2糟と第4槽のオーパーフロー を第3種へ)

(6) 5 情構成:第1 槽に第1 現像補充液補充 第5槽に第2項衛補充液補充 第5槽のオーパーフロー放排出

(7) 5 槽構成: 第1 槽に第1 現像補充液補充 第4槽に第2項像補充液補充 第5糟のオーパーフロー波排出:

図 5 情構成:第1 槽に第1 環像補充液補充

でもよく、通常 $8\sim 1.2$ 、好ましくは $9\sim 1.1.5$ $^{(3)}$ の 物に導入する方法によるのが好ましいが、 並液方式でオーバーフロー液を次の槽に導入する方法 若しくは両者併用方式でもよい。要は第1項像権 光波を第1僧に補充、第2項像補充液項像槽の最 終措さたは抜ቸに近接する特に補充して最終措の 叫を125~14に維持すればよい。

> 本発明では、上記方法によって現像処理される ので、最終的に使用済の現像液は、最終層からの オーパーフロー液として廃棄される。尚、並流方 式の場合には、第1押からのオーバーフロー液と して廃棄され、また両者併用方式の場合には、中 間の棺からのオーバーフロー液を廃棄する。

> 本発明の現像方法の好ましいものとして次の工 程が例示される。

(1)3 槽構成:第1槽に第1項像補充液補充 第3槽に第2現像補充液補充 第3槽のオーパーフロー被排出

(2)3 槽構成:第1槽に第1項像補充液補充 第3 槽に第2 現像樹充被補充 第2槽のオーパーフロー液排出

> 第5槽に第2現像補充液補充 第4槽のオーバーフロー液排出 (第3槽と第5槽のオーパーフロー を第4槽へ)

本発明の現像方法を用いて感光材料を処理する 方法を次に例示する。

(1)現像一溪白定着一水洗一乾燥

(2)現像一連白定着一安定化一乾燥

(3) 現像一漂白一定着一水洗一乾燥

(4)現像一張白一定着一安定化一乾燥

⑤ 現像一派白一定着一水洗一安定化一乾燥

(6) 現像一漂白定着一水洗一安定化一乾燥

(7) 黒白現像一水洗一反転ーカラー現像一水洗一 漢白-定着-水洗-安定化

上記処理工程において理像と連白の間に水法を 設けることができる。 さらに、必要に応じて停止、 調整、中和などの工程を適宜設けることができる。 尚、無白感光材料の場合には、上記図~切におい て、薬白工程と安定化工程を除くことができる。

次に、本発明の処理方法において使用する処理

。 彼について説明する。

现像処理

本発明では、現像液(母液)として発色現像液 又は黒白現像液を用いる。

このうち、発色現像液は、好ましくは芳香族第 一級アミン系発色現像主塞を主成分とするアルカ り性水溶液である。この発色現像主薬としては、 アミノフェノール系化合物も有用であるが、pー フェニレンジアミン系化合物が好ましく使用され、 その代表例としては3ーメチルー4ーアミノーN. N-ジェチルアニリン、3-メチルー4-アミノ -N-エチル-N-β-ヒドロキシエチルアニリ ン、3ーメチルー4ーアミノードーエチルーNー B-メタンスルホンアミドエチルアニリン、3-メチルー 4 ーアミノーNーエチルーNーBーメト キシエチルアニリン及びこれらの硫酸塩、塩酸塩 もしくはロートルエンスルホン酸塩が挙げられる。 これらの化合物は目的に応じ2種以上併用するこ ともできる。上記発色現像主薬は現像液中0.1~ 5 重量%、好ましくは0.3~1.0%含有させるの

ボノカルボン酸に代表されるような各種キレート 別、例えば、エチレンジアミン四酢酸、ニトリロ 三酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロへ キサンジアミン四酢酸、ヒドロキシエチルイミノ ジ酢酸、1ーヒドロキシエチリデンー1。1ージ ホスホン酸、ニトリローN。N。Nートリメチレンホスホン酸、エチレンジアミンーN。N、ーテトラメチレンホスホン酸、エチレンジアミンージ(ローヒドロキシフェニル酢酸)及びそれらの塩を代表例として上げることができる。

また反転処理を実施する場合は通常属白現像を行ってから発色現像する。この黒白現像液には、ハイドロキノンなどのジヒドロキシベンゼン類、
1ーフェニルー3ーピラブリドンなどの3ーピラブリドン類またはNーメチルーpーアミノフェノールなどのアミノフェノール類など公知の黒白現像主義を単独であるいは組み合わせて用いることができる。

これらの発色現像液及び黒白現像液の母液のpH は一般的には8~12、好ましくは9~10.5で

(4) かよい。

発色現像液は、アルカリ金属の炭酸塩、ホウ酸 塩もしぐはリン酸塩のようなpH緩慢剤、臭化物塩、 沃化物塩、ペンズイミダゾール頭、ペンゾチアゾ ール類もしくはメルカプト化合物のような現像抑 制剤またはカブリ防止剤などを含むのが一般的で ある。また必要に応じて、ヒドロキシルアミン、 ジエチルヒドロキシルアミン、亜硫酸塩、ヒドラ ジン類、フェニルセミカルパジド類、トリエタノ ールアミン、カチコールスルホン酸類、トリエチ レンジアミン(1、 4 - ジアザビシクロ〔2、 2、 2] オクタン) 類の如き各種保恒剤、エチレング りコール、ジェチレングリコールのような有機溶 剤、ペンジルアルコール、ポリエチレングリコー ル、四色アンモニウム塩、アミン類のような現象 促進剤、色素形成カプラー、競争カプラー、ナト りウムポロンハイドライドのようなカプラセ剤、 1ーフェニルー3ーピラブラドンのような補助項 像主薬、粘性付与剤、アミノポリカルポン酸、ア ミノポリホスホン酸、アルキルホスホン酸、ホス

ある。

深白及び/又は定着処理(脱銀処理)

発色現像後、避常漂白処理される。漂白処理は 定着処理と同時に行なわれてもよいし(漂白定着 処理)、個別に行なわれてもよい。更に処理の迅 速化を図るため、漂白処理後漂白定着処理する処 理方法でもよい。さらに二槽の連続した漂白定着 浴で処理すること、漂白定着処理の後に定着処理 することも目的に応じ任意に実施できる。漂白剤 としては、例えば鉄(皿)、コパルト(皿)、ク ロム (VI) 、銅 (II) などの多価金属の化合物、.. 過酸類、キノン類、ニトロ化合物等が用いられる。 代表的漂白剤としてはフェリシアン化物:重クロ ム酸塩:鉄(皿)もしくはコパルト(皿)の有機 錯塩、何えばエチレンジアミン四酢酸、ジエチレ ントリアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四 酢酸、メチルイミノ二酢酸、1.3-ジアミノブ ロパン四節酸、グリコールエーテルジアミン四酢 酸などのアミノポリカルポン酸類もしくはクエン 酸、酒石酸、リンゴ酸などの雌塩;過硫酸塩;臭

素酸塩;過マンガン酸塩;ニトロペンゼン類などを用いることができる。これらのうちェチレンジアミン四酢酸鉄(Ⅲ)錯塩を始めとするアミノボリカルボン酸鉄(Ⅲ)錯塩及び過硫酸塩は温速により、混白定者液においても特に有用である。これらのアミノボリカルボン酸鉄(Ⅱ)錯塩を用いた源白液又は源白定者液のpHは過常5.5~8であるが、処理の迅速化のために、さらに低いpHで処理することもできる。

源白液、悪白定着液及びそれらの前浴には、必要に応じて漂白促進剤を使用することができる。 有用な漂白促進剤として、具体的には、米国特許 第3.893.858号、西独特許第1.290.812号、特開昭 53-95630号、リサーチ・ディスクロージャー施17,129号(1978年7月)などに記載のメルカプト基またはジスルフィド結合を有する化合物;特開昭50-140129号に記載のチアンリジン誘導体:米国特許第3,706,561号に記載 のチオ尿素誘導体:特別昭 5 8 - 1 6 2 3 5 号に 記載の沃化物塩;四独特許第 2.748.430 号に記載 のポリオキシエチレン化合物類:特公昭 4 5 -8 8 3 6 号記載のポリアミン化合物:臭化物イオ ン等があげられる。なかでもメルカプト基または ジスルフイド基を有する化合物が促進効果が大き いので好ましく、特に米国特許第 3.893.858号、 四独特許第1,290.812号、特開昭 5 3 - 9 5 8 3 0 号に記載の化合物が好ましい。更に、米国特許 4.552.834号に記載の化合物も好ましい。これら の漂白促進剤は銀矿化合物も好ましい。撮影用 のカラー感光材料を漂白定着するときにこれらの 漂白促進剤は特に有効である。

定着剤としてはチオ硫酸塩、チオシアン酸塩、 チオエーテル系化合物、チオ尿素類、多量の沃化 物塩等をあげることができるが、チオ硫酸塩の使 用が一般的であり、特にチオ硫酸アンモニウムが 最も広範に使用できる。 漂白定着液の保恒剤としては、亜硫酸塩や重亜硫酸塩あるいはカルポニル 重亜硫酸付加物が好ましい。

水洗及び/又は安定化処理

上記説銀処理後、水液及び/又は安定工程を経るのが一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材料の特性(例えばカプラー等使用素材による)、用途、更には水洗水温、水洗タンクの数(及数)、向流、順流等の補充方式、その他種々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方式における水洗タンク数と水量の関係は、Journal of the Society of Notion Picture and Television Engineers 第64巻、P.248ー253(1955年5月号)に記載の方法で求めることができる。

前記文献に記載の多段向流方式によれば、水洗水量を大幅に減少し得るが、タンク内における水の高留時間の増加により、パクテリアが繁殖し、 生成した浮遊物が底光材料に付着する等の問題が 生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、 このような問題の解決策として、特問昭 6 2 ー 2 8 8 8 3 8 号に記載のカルシウムイオン、マグ ネシウムイオンを低減させる方法を極めて有効に 用いることができる。また、特開昭 5 7 - 8 5 4 2 号に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベンダゾール類、塩素化イソシアヌール酸ナトリウム等の塩素系殺菌剤、その他ペンプトリアゾール等、脳口障害「防腐防黴剤の化学」、衛生技術会場「微生物の減虧、殺菌、防黴技術」、日本防菌防黴剤事具」に配載の殺菌剤を用いることもできる。

使用する水洗水のpHは、4-9であり、好ましくは5-8である。水洗水温、水洗時間も、感光材料の特性、用途等で種々設定し得るが、一般には、15-45 にで20か-10分、好ましくは25-40 にで30か-5分の範囲が選択される。更に、本発明の感光材料は、上記水洗に代り、直接安定放によって処理することもできる。このような安定化処理においては、特勝昭57-8543号、同58-14834号、同60-220345号に記載の公知の方法を用いることができる。

又、前配水洗処理に続いて、更に安定化処理す

(6)

*る場合もあり、その例として、扱影用カラー感光 材料の最終浴として使用される、ホルマリンと界 面活性剤を含有する安定浴を挙げることができる。 この安定浴にも各種キレート剤や防御剤を加える こともできる。

上記水洗及び/又は安定液の補充に伴うオーパーフロー液は脱鍵工程等他の工程において再利用 することもできる。

本発明の方法で処理される感光材料としてはカラー感光材料の他黒白感光材料がある。例えばカラーペーパー、カラー反転ペーパー、撮影用カラーネがフィルム、カラー反転フィルム、映画用ネがもしくはポジフィルム、直接ポジカラー感光材料などの他に、X様フィルム、印刷用感光材料、マイクロフィルム、撮影用黒白フィルムなどを挙げることができる。

感光材料のハロゲン化銀乳剤として公知のものはいずれも用いることができる。カラープリント 用感光材料の場合は塩臭化銀乳剤(迅速処理のためには塩化銀が90モル%以上が好ましい)、扱

法により疑惑することができる。

また、乳剤は、適常、物理熱成、化学熟成および分光増感を行ったものを使用できる。このような工程で使用される添加剤はリサーチ・ディスクロージャー第176巻、2017643(1978年12月)および同第187巻、2018716(1979年11月)に記載されており、その該当個所を後掲の表にまとめて示す。

さらに、使用できる公知の写真用添加剤も上記の2つのリサーチ・ディスクロージャーに記載されており、後ろの表に記載個所を示した。

影用カラー感光材料の場合は沃臭化銀乳剤(沃化 銀の含有量は2~15モル%が好ましい)が好ま しい。特に、塩化銀感光材料を用いると、現像液 中への具素イオンの放出がないので、臭素イオン の不均一分散による現像ムラを生じ難いので好ま しい。またハロゲン化級粒子としては球状、立方 体、8面体、菱12箇体、14面体などであり、 高感度感光材料には平板状(好ましくはアスペク ト比る~20)が好ましい。これらの粒子は均一 な相からなる粒子であっても多層構造からなる粒 子であってもよい。さらに、表面潜像型粒子でも 内部潜像型粒子であってもよい。粒子サイズ分布 としては多分散でも単分散(好ましくは標準偏差 /平均粒子サイズ≤15%)でもよいが後者の方 が好ましい。これらのハロゲン化銀粒子は単独で 用いてもよいが目的に応じて混合して用いること ができる。

上記写真乳剤は、リサーチ・デイスクロージャ - (RD) vol. 1 7 6 ltem No. 1 7 6 4 3 (I、 I、 II) 項 (1 9 7 8 年 1 2 月) に記載された方

Ħ	6加利理類	R D17643	R D18716
1	化学增感剂	23 頁	648 頁右欄
2	感度上昇剤	周上	周上
3	分光增感剂	23~24頁	648 頁右 概~ 649 頁右 關
4	强色增感剂	周上	同上
5	地白剤	24頁	岡上
6	かぶり防止剤 および安定剤	24~25頁	649頁右欄
7	カプラー	25 K	岡上
8	有极溶媒	25頁	每上
9	光吸収剤、 フイルター染料	25~26頁	649 頁右 概~ 650 頁左 概
10	紫外線吸収剂	同上	周上
11	ステイン防止剤	25 質右欄	650 頁左~右頭
12	色素面像安定剂	25 M	司上
13	硬膜剤	26 東	851頁左個
14	パインダー	26頁	河上
15	可塑剂、潤滑剂	27頁	650 頁右標
16	生布助剂、表面 活性剂	26~27頁	回上
17	スタチック防止剤	27頁	岡上

(7)

カラー感光材料には、種々のカラーカプラーを合有させることができ、その具体例は前出のリサーチ・ディスクロージャー(RD) 版 17643、
図ーC~Gに配載された特許に翻示されている。
色素形成カプラーとしては、減色法の三原色(すなわち、イエロー、マゼンタおよびシアン)を発色現像で与えるカプラーが重要であり、耐拡散性の、4当量または2当量カプラーの具体例は前述RD17643、図ーCおよびD項配載の特許に に載されたカプラーの外、下記のものを好ましく使用できる。

使用できるイエローカプラーとしては、公知の 酸素原子離脱型のイエローカプラーあるいは窒素 原子離脱型のイエローカプラーがその代表例とし て挙げられる。 αーピパロイルアセトアニリド系 カプラーは発色色素の整牢性、特に光整牢性が優れており、一方αーペンゾイルアセトアニリド系 カプラーは高い発色濃度が得られる。

使用できるマゼンタカプラーとしては、パラスト基を有し疎水性の、5ーピラゾロン系およびピ

用して粒状性を改良することができる。このようなカプラーは、米菌特許第 4.366.237号などにマゼンタカプラーの具体例が、また欧州特許第 9 6 5 7 0 号などにはイエロー、マゼンタもしくはシアンカプラーの具体例が配載されている。

色素形成カプラーおよび上配の特殊カプラーは、 二量体以上の重合体を形成してもよい。ポリマー 化された色素形成カプラーの典型例は、米国特 許第 3.451、820号などに記載されている。ポリマ ー化マゼンタカプラーの具体例は、米国特許第 4.367、282号などに記載されている。

カップリングに伴って写真的に有用な改基を放出するカプラーもまた本発明で好ましく使用できる。現像抑制剤を放出するDIRカプラーは前途のRD17643、個~P項に配載された特許のカプラーが有用である。

本発明で処理される感光材料には、現像時に面像状に遊抜剤もしくは現像促進剤またはそれらの 前駆体を放出するカプラーを使用することができ る。このような化合物の具体例は、英国特許第 ラゾロアゾール系のカプラーが挙げられる。 5 ー ピラゾロン系カプラーは 3 一位がアリールアミノ 基もしくはアシルアミノ基で置接されたカプラー が、発色色素の色相や発色濃度の鍵点で舒ましい。

発色色素が遺皮に拡散性を有するカプラーを併

〔発明の効果〕

ハロゲン化級感光材料を現像処理するにあたり、 本発明により補充する現像被を2つにわけ、現像 主義を主として含有する第1現像補充液を複数の 現像槽の第1槽に補充し、後段の槽にアルカリ剤 を主とする第2現像補充液を補充して最終槽の被 のHを上昇させると、感度の低下を有効に防止で き、かつ現像カブリを生じることがない現像処理 方法が提供される。

次に実施例により本発明を説明する。

(8)

実施例1

これらの乳剤AおよびBを使用して、トリアセチルセルロース支持体上に以下の層を順に設置した感光材料を作成した。

第1層(乳剤層)

乳剤B

パインダー: ゼラチン

8.5g/m²

造布模量 : 3.98/㎡

・ 歯布助剤 : ドデシルペンゼンスルホン酸ナ

トリウム塩 0.lag / ㎡ ポリ-p- スチレンスルホネート

ポタシウム塩 1 88/㎡

第2周(乳新層)

乳剂A

パインダー: ゼラチン 4.1g/㎡

装布銀量 : 2.5g/㎡

塗布助剤 : ドデシルペンゼンスルホン酸ナ

ト 9 ウム塩 0.1mg / ㎡ ポリ-p- スチレンスルホネート

ポタシウム塩 0,8mg / ㎡

健康剤 : 2ーヒドロキシー4,6ージタロ

ローsートリアジンナトリウム 塩 0.025転/ポ

第3層(表面保護層)

パインダー: ゼラチン 0.78/ポ

塗布助剤 : NーオレオイルーNーメチルタ

ウリルナトリウム塩 0.2mg /㎡

マット剤 : ポリメチルメタクリレート敬祉

子 (平均粒子サイズ 3 μm)

0. 13 mg / m²

こうして得られた感光材料を以下に示すような 現像液と次の組成の定着液を使って1槽からなる 現像槽を使用して現像処理した。タンク液の3倍 補充されるまでランニングした(処理A)。

现像被组成

.Ka	成 分	母被	補充故
1	亜硫酸ナトリウム	40 g	60 g
2	ジェチレントリアミン五酢酸	1 g	1. 2g
3	ホウ 砂・ 5H:0	15 8	18 g
4	ハイドロキノン	6 E	7. 2g
5	3ーピラゾリドン	0. 27g	0. 32g
6	紙水チオ硫酸ナトリウム	0.60s	0.6
7	臭化ナトリウム	1. 0g	. —
8	グルタールアルデヒド	7 s	8. 4g
9	5ーニトロインダゾール	0.2	0. 24s
10	HODE	5. 0 e	8. 3g
	•		

水を加えて18

pR9. 78 pH9. 96

定着液(補充液と母液は同じ組成)

チオ硫酸アンモニウム(無水)	2008
亜硫酸ナトリウム (無水)	156
酢酸 (28%液)	35 mi
ホウ酸	7. 58
カリ明パン	152
水を加えて	1 2

処理条件

			補充量"			
現像	2 4 T	3 分	30=			
定着	245	3 分	30=			
水洗	15~25℃	10分	50 🚅			

* 庶 元 材料 1 3 5 × 3 6 mm当り。又、底 元 材料 1 3 5 × 3 6 mm当たり現像校の持ち出し量は 4.0 mtである。

本発明の処理B~D

下記の現像液を用いて、現像を行った。尚、定 者と水洗は処理Aと間様に行った。 次の2つの現像液を顕襲した。 第1項像補充液:成分1~5及び8~9に水を加

えて900mとした (pH9.21)。

第2項銀補充液:成分6及び10に水を加えて

100mとした (pH 13.6)。

処理B

前記1~10までの成分を含む現像液を第1個に示す現像処理槽の全でに入れ、第1項像補充液を現像の第1槽に、第2現像補充液を現像の第3槽に補充し、それぞれのオーバーフロー液を第2槽に流入させ、第2槽のオーバーフローを室外へオーバーフローさせた。尚、第1~第3槽それぞれでの処理時間は1分である。

処理C

第2図に示す現像槽を使用し、第1槽のオーパーフローを第2槽へ、第2槽のオーパーフローを第3槽に入れた以外は、処理Bの方法を行った。 尚、第1槽での処理時間は30秒、第2~第3槽 それぞれでの処理時間は1分30秒である。

処理D

第3回に示す現像槽を使用し、第1槽のオーバ

実施例 2

実施例1で用いた現像液 (母液) と同じ成分を 使用して次の補充液を腐製した。

成分坠 第	1.現像補充液	第2項像補充液
1	4 0 g	2 0 g
. 2	0.6 g	0. 6 g
3	1 0 g	. 8 g
4	7. 2 g	_
5	0.32g	
6	0.3 g	0. 3 g
7	_	
8	8. 4 g	
9	0.24g	
10	1. 0 g	7. 3 g
水を加えて	800ml	2 0 0 m²
	pH 9. 3 2	pH 1 3, 1

処理E

第4図に示す4槽からなる現像権を使用し、第

(9) ーフローを第2 槽へ、第2 槽のオーパーフローを第3 槽へ、第4 槽のオーパーフローを第3 槽へ、そして第3 槽から排液を取り出した以外は処理Bの方法を行った。尚、第1 ~ 第3 槽それぞれでの処理時間は45 秒である。

センシトメトリーで得られた結果を表一1に示す。 尚、表中、比率は方法AのS/Nを1としたときの 比準である。

表一1

方 选	相対感度(5)	Omin (%)	S/N比	比率
A (比 較)	1.00	0. 20	5.0	1
B (本発明)	1. 23	0. 17	7, 24	1. 45
C (~ .)	1.09	0. 16	6. 81	1. 36
D (~)	1. 03	0. 15	6. 87	1. 37

表-1の結果から本発明の方法によれば、感皮 低下がなく現像カブリが抑えられ、かつS/N比 が向上する (1.3~1.5倍) ことがわかる。

1 博に第1項像補充液に補充し、第3 博に第2項 像補充液を補充した。尚、第1~4 槽それぞれに おける処理時間は45 秒である。これ以外の条件 は、実施例1と同様にランニングし、3 倍縮充後 の写真性を比較した。

是理F

第4図に示す4 宿からなる現像槽を使用し、第1 棺に第1 現像補充故に補充し、第4 棺に第2 現像補充故を補充し、第4 棺のオーパーフローを第3 宿へ導入し、第3 棺から排液を取り出した。尚、第1~4 棺それぞれにおける処理時間は45 秒である。これ以外の条件は、実施例1と同様にランニングし、3 倍減充後の写真性を比較した。

結果を表一2に示す。

表 - 2 ·

処理方法	S	N	S/N	比字
A (比 较)	1, 90	0. 20	5.0	1
E (本発明)	1. 41	0, 18	7.83	1. 57
F (")	1, 29	0.17	7, 59	1. 52

また、増給剤としては(Cpd-2)を用いた。

以下に各層の組成を示す。数字は塗布量(g/

を用いた。

(層構成)

表ー2から明らかなように、本発明の方法E又 はFによれば、実施例1に記載の方法と同様にS /X比が向上することがわかる。

突施例 3

ポリエチレンで両面ヲミネートした紙文持体の	」が、で表わす。ハロゲン化銀乳剤は銀換算塗布量
上に、以下に示す潜機成の多層印面紙を作製した。	を表わす。
塗布抜は下記のようにして頻製した。	支持体
(第一層塗布液轉製)	ポリエチレンラミネート紙
イェローカプラー (EェY-1) 19.1gおよ	【第一層制のポリエチレンに白色麒科(Tista)
び色像安定期(Cpd-1)4.4gに酢酸エチル	と青味染料を含む。)
27.2ccおよび高沸点溶媒(Solv-1)7.7cc	第一届(青慈菁)
(8.0g) を加え溶解し、この存液を10%ドデ	増感色素(ExS-1)で分光増感
シルペンゼンスルホン酸ナトリウム8ccを含む	された単分散塩臭化銀乳剤
10%ゼラチン水溶液185ccに乳化分散させた。	(EM7) · · · · · · · · · 0.15
この乳化分散物と乳剤EM7及びEM8とを混合	増感色素(ExS-I)で分光増感
客解し、以下の組成になるようゼラチン進度を傷	された単分散塩臭化催乳剤
節し第一層塗布液を顕製した。第二層から第七層	(EM8) · · · · · · · · · · 0.15
用の塗布液も第一層塗布液と同様の方法で調製し	ゼラチン・・・・・・・・・・・・・1.86
た。各層のゼラチン硬化剤としては1ーオキシー	イエローカプラー (ExY-1)・・・0.82
3. 5ージクロローェートリアジンナトリウム塩	色像安定剤(Cpd-2)・・・・・0.19
溶媒 (Solv - 1) ・・・・・・・0.35	混色防止剤 (Cpd-9) ·····0.05
第二篇(准色防止層)	将集 (Solv — 3) · · · · · · · · · 0.42
セラチン・・・・・・・・・・・・0.99	第五層(赤底層)
混色防止剤 (Cpd-3)・・・・・0.08	増感色素(ExS-4.5)で分光増感
第三層(緑感層)	された単分散塩臭化銀乳剤
地感色素(E×S-2.3)で分元増感	(EM11) · · · · · · · · · 0.07
された単分散塩臭化銀乳剤	増感色素(ExS-4。5で分売増感
(EM9) · · · · · · · · · 0.12	された単分散塩臭化銀乳剤
地感色素(ExS-2, 3で分光地感	(EM12) · · · · · · · · · 0.16
された単分数塩臭化銀乳剤	セラチン・・・・・・・・・・・0.92
(EM10) · · · · · · · · 0.24	シアンカプラー (E x C - 1) ・・・・1. 4 6
ゼラチン・・・・・・・・・・・1.24	シアンカプラー (ExC-2)・・・・1.84
マゼンタカプラー(M-19)・・・・0.39	色像安定剤(Cpdー7/Cpdー8/
色像安定剤 (Cpd-4) ・・・・・0.25	Cpd-10=3/4/2:賞量比)・・0.17
色像安定剤 (Cpd-5)・・・・・・0.12	分散用ポリマー (Cpd-11) ・・・・0.14
海媒 (Solv - 2) · · · · · · · 0.25	溶媒 (Solv − 1) · · · · · · · · 0.20
第四届(紫外線吸収層)	第六層 (紫外線吸収層)
ゼラチン・・・・・・・・・・・1.60	セラチン・・・・・・・・・・・0.54
紫外線吸収剤(Cpd-6/Cpd-7/	紫外線吸収剤 (Cpd-6/Cpd-8/
Cpd-8=3/2/6:重量比)・・0.70	Cpd-10-1/5/3:重量比)・・0.21

特閒平2-267546 (11)

波	既(S	o l	¥	_	4)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Q.	0	8
第七	唐(B	H)														
Æ	9 4	ン	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	1.	3	3
#	9 =	· =	sı	7	ル	2	_	JV	Ø	7	7	ŋ	n	•					
	変性	共	R	đ	体	(灰	胜	庆	1	7	%)	•	•	•	0.	1	7
遊	動バ	7	フ	4	ン	•	٠	•	٠	•	•	•	•	•	•	•	0.	0	3
*	た、	٤	Ø	時		1	7	ij	I	_	ッ	=	ン	防	止	用	染	Ħ	૮
して	t,	(С	pd	_	I	2	•	C	pd	_	1	3)	を	用	ţì	た	•
更	に名		Z	H	•	₹	化	分	散	耔	•	盐	右	助	剂	٤	L	て	•
ナル	カノ	_	عاد	X	С	(Đu	po	nt	社)		7	ماز	+	n	~	ン	Æ
ンス	ルホ	ン	食	ナ	ŀ	9	ゥ	A	•	2	ハ	1	R	I	z	Ŧ	JL	及	C
Mage	façı	1	F	_	1	2	0	(大	8	本	1	ン	+	休	文	슢	社	社
製)	を用	60	た	•	ハ	ㅁ	ᄽ	ン	化	嵠	Ø	安	走	化	荊	٤	L	τ	•
(C	pd —	1	4		1	5)	ŧ	用	ţ	た	•							
使	用し	<i>t</i> ≥	Ą.	荊	Ø	羘	細	壮	e	F	Ø	ð	ŋ	で	ぁ	5	•		٠

(4.4)				01040	(, , ,
(11) 乳剤名	形	状	粒子径 (μ)	Br合量 (eo & %)	变動 保歇
en 7	立力	体	1. 1	1. 0	0.10
8 K3	立ス	体	0.8	1. 0	0. 10
e K3	立え	体	0. 45	1. 5	0.09
EM10	文ス	体	0.34	1. 5	0. 09
ENII	立之	5体	0. 45	1. 5	0. 09
EM12	立え	体	0. 34	1. 6	0.10

*粒子の分布を表わす= 標準偏差 平均サイズ

使用した化合物の構造式は以下の通りである。

E x S - 4

C pd - 2

C pd - 4

Cpd - 5

Cod-8

Cpd-10

Cpd-11

(CH₀-CH)=

(COHHC₄H₀(t)

(
$$n = 1 \ 0 \ 0 \sim 1 \ 0 \ 0 \ 0$$
)

$$H \circ C \circ OOC \circ B \circ CH - CH \Rightarrow CH - C$$

Solv - 1 ジブチルフタレート

Solv - 2 トリオクチルホスフェート

Salv - 3 トリノニルホスフェート

Solv - 4 トリクレジルホスフェート

上記感光材料を現像鑑光後、ペーパー処理機を 用いて、下記処理工程にてカラー現像のタンタ容 量の2倍補充するまで、連続処理(ライニングテスト)を行った。尚、現像処理槽として、第.5 個 に示す2槽からなる処理槽を用い、補充液を第1 槽に補充した。第1槽のオーバーフローは第2槽 に導入され、第2槽から排放を取り出した。

起理法G (比较例)

<u>與理工機</u>	_ 養度	野園	爾天貴	タンタ容量
カラー現像	43 C	30₺	181 ml	17 &
滅白定者	36~40 C.	30₺	161 m £	17 ₤
リンス ①	30∼37℃	30₺	· -	10 4
リンス ②	30~37 °C	30₺		10 2
.サンス ②	30∼37℃	30₺	360 ml	10 2
乾 燐	70-80 T	60 Đ		
感光材料	l があたり		•	
1000	n . m - m	2 4 34	n do 201 -tr -	

(リンス図→①への3タンク向波方式とした。) 各処理波の組成は以下の通りである。

カラー現像液・

タンク液 補充液

800 mg

1. 水 2. エチレンジアミン-H, N, B, B-

テトラメチレンホスホン

R

1. 5g 1. 5g

3. トリエチレンジアミン(1.4-ジアザビシクロ〔2.2.2〕

オクタン)

5. 0a 5. 0a

4. 塩化ナトリウム

1. 4g —

5. 炭酸カリウム	258	258
6. ガーエチルーガー(ガー メタンス)	nt.	
ホンアミドエチル)-3-メチ	ıL	
-4- アミノアニリン硫酸塩	7. 58	10.5g
7. ジエチルヒドロキシルアミ	× 4.28	6. 0g
8. 蛍光増白剤(4.4′ - ジアミ	,	
スチルペン系)	2. Os	2. 5g
9. 10% XaOR被	12. 1 m£	21. 3 ml
水を加えて	1.2	1.4
pH(25 °C)	10. 35	10.75
源白定着液 (タンク液と補充	抜は同じ)	
水		400 mf
チオ硫酸アンモニウム(70%)		100=2
逆硫酸ナトリウム		17g
ェチレンジアミン四酢酸鉄 ()	II)	Sãs
アンモニウム		
エチレンジアミン四酢酸二ナ	ŀ	5g
りかム		
臭化アンモニウム		40g
<u></u>		9 <u>e</u>

水を加えて	1000 =
pH (25 °C)	5. 40

リンス液(タンク液と補充液は同じ)

イオン交換水 (カルシウム、マグネシウム各々 3ppm 以下)

· 上記カラー現像液(母液)と同じ成分を使用して次の補充液を翻製した。

成分为	A	В	С	D
2	1. 5		1. 5	***
3	5. 0	_	3. 0	2. 0
4	_	_	_	_
5		25	10	15
6	10. 5		8. 5	2. 0
7	6. O		3. 0	3. 0
8	2. 5	_	2. 5	_
9	. —	21. 3	5	16. 3
水を加えて	800 = £	200 =£	806 =£	200 🚅
рĦ	8. 93	12. 93	10.68	12. 67

処理P

第5回に示す現像処理情を使用し、第1槽に構 充被Aを補充し、第2槽に補充被Bを補充し、実 施例1と同様にランニング処理し性能を評価した。 尚、第1槽と第2槽での処理時間はそれぞれ15 秒である。

処理 Q

第5回に示す現象処理槽を使用し、第1槽に補充放口を補充し、第2槽に補充放口を補充し、第2槽に補充放口を補充し、実施例1と同様にランニング処理し性能を評価した。 尚、第1槽と第2槽での処理時間はそれぞれ15 秒である。

基理R

第6回に示す現像処理権を使用し、第1権に補充被Cを補充し、第2権に補充後Dを補充し、実施例1と同様にランニング処理し性能を評価した。 向、第1権と第2権での処理時間はそれぞれ20 秒と10秒である。

断、写真特性測定の関略の為GLの譲度値の みデータ化した。結果を表一3に示す。

表 — 3

方法	S	N	S/NH	比 串
処理法G (従来)	1. 0	0. 29	3. 45	1
処理法P	0.98	0.20	4. 90	×1.42
処理法Q	1, 15	0.21	5. 48	×1.59
処理法R	1. 16	0.21	5. 52	×1.6

表-3の結果から明らかなように、本発明の方 法P~Rによれば、従来法に較べてS/N比が 1.4~1.6倍向上していることがわかる。

4.図面の簡単な説明

第1図~第6図は、本発明の現像処理を行うための現像槽の概略を示す。

図中、1は第1項像補充液、2は第2項像補充 液、3は処理される感光材料を示す。

